PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

2000-178498

(43)Date of publication of application: 27.06.2000

(51)Int.CI.

CO9D109/10 CO9D 5/00

// CO9K 3/00

(21)Application number: 10-360586

(71)Applicant: TAKEDA CHEM IND LTD

(22)Date of filing:

18.12.1998

(72)Inventor: SUETSUGU TAKESHI

SUZUKI SHIGEO TSUJI MASAAKI

(54) COPOLYMER LATEX FOR VIBRATION DAMPING MATERIAL

(57)Abstract:

PROBLEM TO BE SOLVED: To obtain a copolymer latex for providing a vibration damping material with excellent blister resistance and adhesivity.

SOLUTION: This copolymer latex is obtained by subjecting a monomer mixture comprising (a) 1–50 wt.% based on the whole monomer mixture of a conjugated diene-based monomer, (b) 0.5–10 wt.% of an epoxy group-containing ethylene-based unsaturated monomer, (c) 1–40 wt.% of an ethylene-based unsaturated carboxylic acid alkyl ester monomer and (d) 40–97.5 wt.% of an ethylene- based unsaturated monomer except the monomers (b) and (c) to emulsion polymerization.

LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of extinction of right]

Copyright (C); 1998,2003 Japan Patent Office

(19)日本国特許庁 (JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出顧公開番号 特開2000-178498

(P2000-178498A)

(43)公開日 平成12年6月27日(2000.6.27)

(51) Int.CL?	識別配号	FΙ	デーマコート*(参考)
C 0 9 D 109/10		C 0 9 D 109/10	4 J 0 3 8
5/00		5/00	N
// C09K 3/00		C 0 9 K 3/00	P

審査請求 未請求 請求項の数4 OL (全7頁)

		本限工物	不明水 明水気の数4 しし(主 / 員)
(21)出顧番号	特顏平10-360586	(71)出願人	000002934
			武田薬品工業株式会社
(22)出顧日	平成10年12月18日(1998.12.18)		大阪府大阪市中央区道修町四丁目1番1号
		(72)発明者	末次 剛
			大阪府大阪市淀川区十三本町二丁目17番85
			号 武田薬品工業株式会社化学品カンパニ
			一内
		(72)発明者	鈴木 重夫
			大阪府大阪市淀川区十三本町二丁目17番85
			号 武田薬品工業株式会社化学品カンパニ
			一内
		(74)代理人	100071973
			弁理士 谷 良隆
			最終頁に続く
		1	ACT TO THE Y

(54)【発明の名称】 制振材用共重合体ラテックス

(57)【要約】

【課題】制振材に、優れた耐ブリスター性、密着性を付 与する共重合体ラテックスの提供。

【解決手段】全単量体混合物に対して、共役ジェン系単量体(a)1~50重量%、エポキシ基を有するエチレン系不飽和単量体(b)0.5~10.0重量%、エチレン系不飽和カルボン酸アルキルエステル単量体(c)1~40重量%、前記(b)および(c)以外のエチレン系不飽和単量体(d)40~97.5重量%を含む単量体混合物を乳化重合して得られる共重合体ラテックスが課題を解決した。

【特許請求の範囲】

【請求項1】全単量体混合物に対して、共役ジェン系単量体(a)1~50重量%、エポキシ基を有するエチレン系不飽和単量体(b)0.5~10重量%、エチレン系不飽和カルボン酸アルキルエステル単量体(c)1~40重量%、前記(b)および(c)以外のエチレン系不飽和単量体(d)40~97.5重量%を含む単量体混合物を乳化重合して得られる制振材用共重合体ラテックス。

【請求項2】(b)および(c)以外のエチレン系不飽 10 和単量体(d)が、全単量体混合物に対してエチレン系 不飽和カルボン酸単量体(e)を10重量%未満含有す るものである請求項1記載の制振材用共重合体ラテック ス。

【請求項3】エポキシ基を有するエチレン系不飽和単量体(b)として、メタクリル酸グリシジルを用いる請求項1記載の制振材用共重合体ラテックス。

【請求項4】請求項1~3に記載の共重合体ラテックスと充填剤を含有する制振材用組成物。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は、制振材用共重合体 ラテックスに関し、詳しくは、制振材に優れた耐ブリス ター性と密着性を付与する共重合体ラテックスに関す る。

[0002]

【従来の技術】近年、住環境の快適化の要求が高まって いるなか、自動車、鉄道等の車両や船舶、掃除機や洗濯 機などの家庭電化製品および建築構造物などの振動やそ れによる騒音の防止対策が強く望まれている。従来これ 30 らの防止対策としては、基材表面にシート状の制振材を 貼り付けたり、制振塗料を塗布するといった方法がとら れている。しかし、シート状の制振材の貼り付けは、シ ートを基材の形状に合わせる必要があり作業効率が低下 する。また、制振性を向上させるためにシートを厚くす ると一層の作業効率低下、コストアップおよび基材の重 量化といった問題が起こる。さらに、フィルム、シート 分野において対応力が強いポリ塩化ビニル系の制振材料 は焼却処理によって塩化水素が発生し、酸性雨をもたら すなど環境面での問題がある。一方、制振塗料に関して 40 は、一般に分散剤として有機溶剤系塗料が汎用されてい るが、有機溶剤、特に芳香族炭化水素系溶剤は大気汚染 の大きな要因の一つであり、VOC(揮発性有機化合 物)規制により有機溶剤系塗料の使用が問題視されてい る。また、自動車の室内床下、タイヤハウス、エンジン ルーム等に制振性を付与するために自動車アンダーコー ト用塗料として広く用いられているポリ塩化ビニル系プ ラスチゾルも、上述の環境問題から代替品の検討が進め られている。

[0003]

【発明が解決しようとする課題】以上の問題点から、最近では制振塗料を有機溶剤系のものから水性のものに転換する検討がなされている。制振塗料の要求される性能としては、制振性、耐水性、貯蔵安定性、耐ブリスター性、成膜性、密着性、耐クラック性などが挙げられる。従来の有機溶剤系塗料では、これらの性能と機能を高度に設計することができたが、水性制振塗料においては、これら物性面での性能が十分でなく、特に密着性と耐ブリスクを表を問題を表の解析され

これら物性面での性能が十分でなく、特に密着性と耐ブリスター性が劣っている。このような問題点の解決方法として、スチレン/アクリル共重合体合成樹脂エマルジョンとアクリル酸エステル共重合体合成樹脂エマルジョンをブレンドしてなるエマルジョン塗料(特開平9-87572号)や、アクリル系エマルジョン重合体と脂肪族ビニル系エマルジョン重合体粒子からなる塗料(特開

平7-292318号)等が提案されているが、いずれ

も上記の問題点を解決するには至っていない。

[0004]

【課題を解決するための手段】本発明者らは、上記のような従来技術がもつ問題点を解決すべく、鋭意研究を重20 ねた結果、共役ジェン系単量体(a)、エポキシ基を有するエチレン系不飽和単量体(b)、エチレン系不飽和カルボン酸アルキルエステル単量体(c)、(b)および(c)以外のエチレン系不飽和単量体(d)とを単量体成分として用いることで、制振材に優れた密着性、耐ブリスター性を与える共重合体ラテックスが得られることを見出し、この知見に基づいてさらに研究を重ねて本発明を完成するに至った。すなわち本発明は、(1)全単量体混合物に対して、共役ジェン系単量体(a)1~50重量%、エポキシ基を有するエチレン系不飽和単量30体(b)0.5~10重量%、エチレン系不飽和カルボン酸アルキルエステル単量体(c)1~40重量%、前記(b)および(c)以外のエチレン系不飽和単量体

(d) 40~97.5重量%を含む単量体混合物を乳化 重合して得られる制振材用共重合体ラテックス、(2)

(b) および(c) 以外のエチレン系不飽和単量体

(d)が、全単量体混合物に対してエチレン系不飽和カルボン酸単量体(e)を10重量%未満含有するものである前記(1)記載の制振材用共重合体ラテックス、

(3) エポキシ基を有するエチレン系不飽和単量体

(b) として、メタクリル酸グリシジルを用いる前記

(1)記載の制振材用共重合体ラテックス、および

(4)前記(1)~(3)に記載の共重合体ラテックス と充填剤を含有する制振材用組成物、である。

[0005]

【発明の実施の形態】以下に本発明の共重合体ラテックスを製造する方法について説明する。本発明において用いられる共役ジエン系単量体(a)としては、例えば1,3-ブタジエン、イソプレン、2-クロロ-1,3-ブタジエン、2-メチル-1,3-ブタジエン等を挙げることができる。これらの共役ジエン系単量体(a)

は、単独で又は2種以上を組み合わせて用いることがで きる。本発明においては、特に1,3-ブタジエンが好 ましく用いられる。このような共役ジェン系単量体

(a)の使用量は、全単量体混合物に対して、1~50 重量%、好ましくは5~40重量%である。これらの使 用量が1重量%より少ないと成膜性や密着性が低下しク ラックが生じる。一方使用量が50重量%を越えると塗 膜にベトツキが生じる。本発明において用いられるエポ キシ基を有するエチレン系不飽和単量体(b)として は、例えばアクリル酸グリシジル、メタクリル酸グリシ 10 ジル、アリルグリシジルエーテル等を挙げることができ るが、特にメタクリル酸グリシジルが好ましく用いられ る。このようなエポキシ基を有するエチレン系不飽和単 量体(b)は、単独で、又は2種以上を組み合わせて用 いることができ、その使用量は、全単量体混合物に対し て、0.5~10重量%、好ましくは1~9重量%であ る。これらの使用量が0.5重量%より少ないと基材と の密着性が低下する。一方、使用量が10重量%を越え てもさらに向上する性能は特にない。

【0006】本発明において用いられるエチレン系不飽 20 和カルボン酸アルキルエステル単量体(c)としては、 例えばアクリル酸メチル、アクリル酸エチル、アクリル 酸プチル、アクリル酸2-エチルヘキシル、メタクリル 酸メチル等エチレン系不飽和カルボン酸のC1-10アルキ ルエステル、好ましくはС2-7アルキルエステルを挙げ ることができる。本発明においては、特にアクリル酸ブ チルとアクリル酸2-エチルヘキシルが好ましく用いら れる。これらのエチレン系不飽和カルボン酸アルキルエ ステル単量体(c)は、単独で、又は2種以上組み合わ せて用いることができ、その使用量は、全単量体混合物 において1~40重量%、好ましくは5~30重量%の 範囲である。これらの使用量が1重量%より少ないと制 振性の低下やクラックの生じることがある。一方、使用 量が40重量%をこえると耐ブリスター性が低下すると とがある。本発明において用いられる(b)および

(c)以外のエチレン系不飽和単量体(d)としては、 後述するエチレン系不飽和カルボン酸単量体 (e)の 外、例えばスチレン、α-メチルスチレン、ピニルトル エン、p-メチルスチレン等の芳香族ピニル化合物、例 えばアクリルアミド、メタクリルアミド、N,N-ジメ チルアクリルアミド、N-メチロールアクリルアミド等 のエチレン系不飽和カルボン酸アミド化合物、例えばア クリル酸2-ヒドロキシエチル、メタクリル酸2-ヒド ロキシエチル等のエチレン系不飽和カルボン酸ヒドロキ シアルキルエステル化合物、例えば酢酸ピニル等のカル ボン酸ビニルエステル類、例えばアクリロニトリル、メ タクリロニトリル、α-クロルアクリロニトリルなどの シアン化ビニル化合物、例えばメチルアミノエチル (メ タ) アクリレート、ジメチルアミノエチル (メタ) アク

ト、ジブチルアミノエチル (メタ) アクリレート、ジメ チルアミノエチル (メタ) アクリルアミド、ジメチルア ミノプロピル (メタ) アクリルアミド、2-ビニルビリ ジン、4-ビニルピリジンなどのエチレン系不飽和アミ ン化合物等を挙げることができる。これらのエチレン系 不飽和単量体(d)は、単独で又は2種以上を組み合わ せて用いることができる。これらのエチレン系不飽和単

量体(d)の使用量は、後述するエチレン系不飽和カル ボン酸単量体(e)と併せて全単量体混合物に対して4 0~97.5重量%、好ましくは40~85重量%の範 囲である。

【0007】エチレン系不飽和カルボン酸単量体(e) としては、例えばアクリル酸、メタクリル酸、クロトン 酸等のモノカルボン酸、例えばマレイン酸、フマル酸、 イタコン酸等のジカルボン酸やそれらの無水物、例えば マレイン酸メチル、イタコン酸メチル等のジカルボン酸 のモノエステル、即ち、半エステル等を挙げることがで きるが、特にアクリル酸が好ましく用いられる。これら のエチレン系不飽和カルボン酸単量体(e)は、単独 で、又は2種以上を組み合わせて用いることができる。 これらエチレン系不飽和カルボン酸単量体(e)を使用 する場合、その使用量は、全単量体混合物に対して10 重量%未満、好ましくは0.5~5重量%の範囲であ る。これらの使用量が10重量%を越えると組成物の粘 度が高くなり取り扱いが不便になることがある。本発明 の共重合体ラテックスの平均粒子径は、通常100~5 00nm、好ましくは150~300nmである。平均 粒子径が100mm未満であると耐ブリスター性が低下 することがあり、平均粒子径が500nmを越えると密 30 着性や成膜が低下することがある。

【0008】共重合体ラテックスのゲル分は、通常50 ~90重量%、好ましくは60~80重量%である。ゲ ル分が50重量%未満であると耐ブリスター性が低下す ることがあり、90重量%を越えると密着性が低下する ことがある。共重合体ラテックスのガラス転移温度は、 通常-40~60℃、好ましくは-30~50℃であ る。ガラス転移温度が−40℃より低いと塗膜にベトツ キの生じることがあり、60℃を越えると密着性が低下 することがある。本発明の制振材用共重合体ラテックス 40 を製造するには、従来より知られている乳化重合法を採 用することができる。すなわち水性媒体中、たとえば水 の中に単量体混合物、重合開始剤、乳化剤および重合連 鎖移動剤等を適宜加えて乳化重合を行う。この際単量体 成分の添加方法は特に限定されるものではなく、一括添 加法、連続添加法あるいは多段添加法などの任意の方法 を採用することができる。重合開始剤の種類も、特に限 定されるものではなく、例えば過硫酸カリウム、過硫酸 ナトリウム、過硫酸アンモニウム等の無機過硫酸塩、例 えばクメンハイドロバーオキサイド、ベンゾイルバーオ リレート、ジメチルアミノプロピル(メタ)アクリレー 50 キサイド、イソブロビルベンゼンパーオキサイド等の有

機過酸化物、例えばアゾイソブチロニトリル等のアゾ系 の開始剤を用いることができる。これらは単独でまたは 2種以上を組み合わせて使用することができる。これら のうち、過硫酸カリウム、過硫酸ナトリウム、過硫酸ア ンモニウム等の無機過硫酸塩等が重合安定性の面から好 ましく用いられる。

【0009】また上記した重合開始剤は、重亜硫酸ナト リウム、硫酸第1鉄等の還元剤と組み合わせてなるいわ ゆるレドックス系重合開始剤としても用いることができ る。乳化重合における重合開始剤の使用量は、全単量体 10 混合物100重量部に対して、通常0.1~2重量部程 度であり、好ましくは0.2~1重量部程度である。乳 化重合の際に用いられる乳化剤の種類も、特に限定され るものではなく、例えば、ドデシルベンゼンスルホン酸 ナトリウム、ラウリル硫酸ナトリウム、ドデシルジフェ ニルエーテルジスルホン酸ナトリウム、コハク酸ジアル キルエステルスルホン酸ナトリウム、ナフタレンスルホ ン酸ホルマリン縮合物等のアニオン系界面活性剤、例え ば、ポリオキシエチレンアルキルエステル、ポリオキシ エチレンアルキルアリルエーテル等のノニオン系界面活 20 性剤、両性界面活性剤としては、例えばラウリルベタイ ン、ステアリルベタインの塩等のアルキルベタイン型の 塩、ラウリルーβ-アラニン、ラウリルジ(アミノエチ ル) グリシン、オクチルジ(アミノエチル)グリシンの 塩等のアミノ酸型のもの等を挙げることができる。 こ れらは単独で、または2種以上を組み合わせて用いると とができる。これら乳化剤のうち、特にナフタレンスル ホン酸ホルマリン縮合物またはドデシルフェニルエーテ ルジスルホン酸ナトリウム等が好ましく用いられる。乳 化重合における乳化剤の使用量は、用いる全単量体混合 30 物100重量部に対して、通常0.05~2.5重量部程 度であり、好ましくは0.1~1重量部程度である。

【0010】乳化重合の際に用いられる重合連鎖移動剤 の種類も、特に限定されるものではなく、例えば、ヘキ シルメルカプタン、オクチルメルカプタン、n-ドデシ ルメルカプタン、tードデシルメルカプタン、nーへキ サデシルメルカプタン、n-テトラデシルメルカプタン 等のアルキルメルカプタン類、例えば、四塩化炭素、四 臭化炭素、臭化エチレン等のハロゲン化炭化水素、例え ぱ、メルカプト酢酸2-エチルヘキシルエステル、メル 40 実施例1 カプトプロピオン酸2-エチルヘキシルエステル、メル カプトプロピオン酸トリデシルエステル等のメルカプト カルボン酸アルキルエステル、例えば、メルカプト酢酸 メトキシブチルエステル、メルカプトプロピオン酸メト キシブチルエステル等のメルカプトカルボン酸アルコキ シアルキルエステル、例えば、オクタン酸2-メルカプ トエチルエステル等のカルボン酸メルカプトアルキルエ ステル及びα-メチルスチレンダイマー、ターピノーレ ン、αーテルピネン、γーテルピネン、ジベンテン、ア ニソール、アリルアルコール等を挙げることができる。

【0011】 これらの重合連鎖移動剤は、単独でまたは 2種以上を組み合わせて用いられる。上記重合連鎖移動 剤のうち、アルキルメルカプタン類、四塩化炭素、オク タン酸2-メルカプトエチルエステル、α-メチルスチ レンダイマー、ターピノーレン等が好ましく用いられ る。重合連鎖移動剤の使用量は、全単量体混合物100 重量部に対して、通常0~5重量部、好ましくは0~3 重量部である。また、乳化重合に際しては必要に応じ て、エチレンジアミン四酢酸ナトリウム等のキレート 剤、ポリアクリル酸ナトリウム等の分散剤や無機塩等の 存在下に行ってもよい。共重合体ラテックスの製造にお いて、重合転化率は通常約90重量%以上、好ましくは 約94重量%以上である。本発明の制振材用組成物は共 重合体ラテックスと充填剤を主成分とするものである。 充填剤としては、例えば炭酸カルシウム、カオリン、シ リカ、タルク、硫酸バリウム、アルミナ、酸化鉄、酸化 チタン、ガラストークなど無機質の充填剤を挙げること ができ、これらは単独または2種以上を併用することが できる。また、ガラスフレーク、マイカ等の鱗片状無機 質充填剤や金属酸化物ウィスカー、ガラス繊維等の繊維 状無機質充填剤も挙げることができる。その他必要に応 じて消泡剤、増粘剤、分散剤、湿潤剤、凍結防止剤、防 錆剤、密着付与剤などの添加剤を適宜用いることができ る。

【0012】制振材用組成物における共重合体ラテック スと充填剤の配合割合は、共重合体ラテックス100重 量部(ドライ)に対して、充填剤は通常50~400重 量部、好ましくは100~300重量部である。制振材 用組成物の固形分濃度は通常60~85重量%、好まし くは65~80重量%である。本発明の共重合体ラテッ クスを含有してなる制振材用組成物は、自体公知の方 法、例えば、刷毛、へら、エアスプレー、エアレススプ レー、モルタルガン、リシンガンなどを用いて塗布する ことができる。

[0013]

【実施例】以下に実施例および比較例をあげて本発明を さらに具体的に説明するが、本発明はこれらにより限定 されるものではない。なお、実施例における%および部 はすべて重量基準である。

<共重合体ラテックスの製造>窒素置換した5リットル 容量のオートクレーブに第1段の仕込みとして、1.3 -ブタジエン5.0部、スチレン9.0部、アクリル酸2 -エチルヘキシル3.0部、メタクリル酸グリシジル1. 0部、アクリル酸1.0部、過硫酸カリウム0.3部、水 100部、ドデシルジフェニルエーテルジスルホン酸ナ トリウム0.2部、ナフタレンスルホン酸ホルマリン縮 合物0.1部およびターシャルドデシルメルカプタン0. 1部を仕込み、60℃で撹拌しながら反応させた。2時 50 間後第2段の仕込みとして、1,3-ブタジエン16.0

部、スチレン45.0部、アクリル酸2-エチルヘキシ ル15部、メタクリル酸グリシジル4.0部、アクリル 酸1.0部をドデシルジフェニルエーテルスルホン酸ナ トリウム0.8部およびターシャルドデシルメルカプタ ン0.4部と共に4時間かけて逐次添加した。15時間 にわたって反応を行った後、重合転化率94%以上(単 量体100部当たり)に達した時点で、得られた反応混 合物を30℃まで冷却し、水酸化カリウムを用いてpH 7.0±0.2に調整した。ついで、反応混合物に水蒸 気を吹き込んで未反応単量体を除去し、さらにラテック 10 十分に撹拌後さらに増粘剤と消泡剤を撹拌下に添加し スの固形分濃度を54%まで濃縮して、目的とする共重 合体ラテックスを得た。とのようにして得られた共重合 体ラテックスは、制振材用組成物として好適に用いるこ とができる。

【0014】<制振材用組成物の調製>

共重合体ラテックス

100部

炭酸カルシウム(R重炭)×1)

*消泡剤(KM-71)*2) 分散剤(ヘキサメタリン酸ナトリウム) 1.5部

増粘剤(ASE−60)*3)

0.3部

全固形分が70%になる量

*1): 丸尾カルシウム (株) 製 *2):信越化学工業(株)製

*3):日本アクリル化学(株)製

上記の共重合体ラテックス、分散剤及び水をミキサーに 投入し、撹拌しながら炭酸カルシウムを徐々に添加し、 て、全固形分70%の制振材用組成物を得た。これを用 いて後述する試験方法で制振材用組成物の評価をした。 その結果を単量体の配合量等とともに〔表1〕および 〔表2〕に示す。

[0015]

【表1】

組成		S	8	施	694	1	
(1段目/2段目/)(部)	1	2	3	4	5	6	7
東書 体							
ブタジエン	5. 0/16. 0	4. 0/16. 0	5. 0/24. 0	4. 5/16. 5	2.0/8.0	4, 5/16, 5	2.0/8.0
スチレン	9. 0/45. 0	9, 0/45, 0	8. 0/47. 0	9. 5/42. 5	13. 5/50. 5	9. 5/42. 5	12. 5/51. !
アクリル酸	1. 0/1. 0	1, 0/1, 0	2.0/1.0	1. 0/2. 5	0, 5/0, 5	1. 0/1. 0	0. 5/0. 5
アクリル酸2-エチルヘキシル	3. 0/15. 0		1. 0/8. 0	3, 0/16, 0		3. 0/18. 0	
アクリル酸プチル		4. 0/16. 0	• • • • • • • • • • • • • • • • • • • •		4.0/16.0		4, 0/13, (
メタクリル酸グリシジル	1. 0/4. 0	1. 0/3. 0	2.0/2.0	0. 5/4. 0	1. 0/4. 0	1. 0/5. 0	0. 03/0. 0
重合連鎖移動剤							
t ードデシルメルカプタン	0. 1/0. 4	0. 1/0. 4	0. 1/0. 5	0. 1/0. 5	0. 1/0. 5	0, 05/0, 2	0. 3/0. 0!
重合開始期							
過硫酸カリウム	0.3	0.3	0.3	0. 3	0. 3	0.3	0.3
乳化劑							
ドデシルフェニルエーテルジスルホン配けトリウム	0. 2/0. 8	0, 2/0, 8	0. 2/0. 8	0. 2/0. 8	0. 2/0. 8	0, 2/0, 8	0. 2/0. 8
ナフタレンスルホン酸ホルマリン総合物	0. 1/0. 0	0. 1/0. 0	0. 1/0. 0	0. 1/0. 0	0, 1/0, 0	0. 1/0. 0	0. 1/0. 0
ゲル分 (%)	60	65	60	55	55	80	85
ガラス転移温度(℃)	0	0	0	0	15	0	15
粒子径(n m)	170	170	190	180	180	180	180
制銀性(Tano)	0. 21	0. 21	0. 23	0. 23	0, 20	0. 25	0, 25
密着性	10	10	10	10	10	10	10
耐ブリスター性	0	0	0	0	0	0	0

[0016]

40 【表2】

链罪			Ħ		**	24		
(1段目/2段目)(節)	ı	2	3	4	5	9	7	æ
華書体								
ブタジエン	9.0/45.0	9.0/46.0	1.0/4.0	1.0/4.0	2 0/8 0	2.0/8.0	4. 0/16.0	1.0/4.00
メギアン	4, 5/16, 5	4, 0/18, 0	13. 5/55. 5	13.5/55.0	13. 5/55. 5	12.5/55.0	11.0/47.0	13, 5/55, 5
アクリル酸	1.0/1.0	1.0/1.0	0.5/0.5	0.5/0.5	0.5/0.5	1.0/1.0	1.0/1.0	0, 5/0, 5
アクリル配2-エチルヘキシル	4.0/18.0						4.0/16.0	
アクリル酸ブチル		4. 0/16. 0	5.0/20.0	5.0/20.0	4.0/16.0	4.0/16.0		5.0/20.0
メタクリル酸ゲリンジル	1.0/2.0	1.0/2.0						
集合連鎖移動為								
tードデシルメルカプタン	0.1/0.4	0.1/0.4	0.01/0.05	0.01/0.05 0.03/0.01	0, 03/0, 01	0.03/0.01	0.1/0.5	0. 1/0.4
重合開始刺								
過硫酸カリウム	0.3	0.3	0.3	0.3	g 3	0.3	0.3	0.3
第 化构								
ドデンルフェニルフェニルエーテルジスルホン置け トリウム	0.2/0.8	0.2/0.8	0, 2/0, 8	0.2/0.8	0.2/0.8	0.2/0.8	0.2/0.8	0, 2/0, 8
ナフタレンスがはご砂木パッン場合物	0. 1/0. 0	0. 1/0. 0	a. 1/0.0	0.1/0.0	0.1/0.0	a. 1/0.0	0, 1/0, 0	a. 1/0.0
ታ ነው (%)	83	33	8	38	08	98	09	99
ガラス転移御服 (で)	8	- 3	5	15	5	53	0	र्घ
粒子盌(n m)	33	160	33	5	165	175	160	<u> 28</u>
急域体(Tano)	0.15	0. 18	0, 17	0.15	0, 15	0. 16	0.15	0. 15
和學和	æ	~	2	2	2	2	9	-
耐ブリスター性	×	×	٥	◁	۵	٥	۷	٥

【0017】実施2~7

[表1] に記載の単量体を用いて実施例1と同様の操作 で乳化重合を行い、共重合体ラテックスを製造した。つ いでこれを用いて実施例1と同様にして制振材用組成物 おりである。

9

【0018】比較例1~8

〔表2〕に記載の単量体を用いて実施例1と同様にして 乳化重合を行い、共重合体ラテックスを製造した。つい でこれを用いて実施例1と同様にして制振材用組成物を 調製した。得られた組成物の評価結果は〔表2〕に示す とおりである。〔表1〕、〔表2〕中の各物性は、以下 の方法にて測定し評価した。

(1)ゲル分(トルエン不溶分)

実施例および比較例で得られた共重合体ラテックスをそ 50 (4)制振性

れぞれガラスモールドに流し、厚さ0.3mmのフィル ムを作成した。このフィルムを2~3mm角に切り、 0.4 gを精秤した。その試料をトルエン100mlに 浸漬し、30℃の振盪式恒温槽で6時間振盪した。その を調製した。その組成物の評価結果は〔表1〕に示すと 40 後、100メッシュ金網で濾過し、濾液の固形分を求 め、このゾル固形分よりゲル分を算出した。

(2) ガラス転移温度(Tg)

実施例および比較例で得られた共重合体ラテックスをそ れぞれガラスモールドに流し、厚さ1.5mmのフィル ムを作成した。とのフィルムについて走査型示差熱計を 用いて測定した。

(3) 平均粒子径

コールターカウンターMODEL N4+ (コールター(株)

製)を用いて測定した。

12

制振材組成物を電着塗装鋼板にエアレス塗装し、80℃ で10分間、さらに120℃で30分間乾燥し、電着塗 装鋼板上に乾燥膜厚1,500μmの被覆膜を形成し、

11

(株)岩本製作所VES-F-IIIを用いて、25℃に て周波数10HzのTanσを測定し、制振性を評価し た。すなわち、この値が大きい程、制振性が良いことを 示す。

(5)密着性

JIS K5400 8.5項の付着性の碁盤目テープ ターンシート板を用いて、上述の方法により膜厚30μ mの被覆膜を形成し、被覆膜を貫通して、ターンシート 板に達する切り傷を碁盤目状 (隙間間隔2 mm) に付 け、この碁盤目の上に粘着テープを貼り、剥がした後の 付着状態を目視によって観察した。

【0019】10:切り傷1本ごとが細くて両側が滑ら かで、切り傷の交点と正方形の一目一目に剥がれない。 8:切り傷の交点にわずかなはがれがあって、正方形の 一目一目に剥がれがなく、欠損部の面積は全正方形面積 の5%以内。

6:切り傷の両側と交点に剥がれがあって、欠損部の面 積は全正方形面積の5~15%。

4:切り傷による剥がれの幅が広く、欠損部の面積は全 正方形面積の15~35%。

*2:切り傷による剥がれの4点よりも広く、欠損部の面 積は全正方形面積の35~65%。

0:剥がれの面積は、全正方形面積の65%以上

(6)耐ブリスター性

上述の方法で得られた膜厚1000μmの被覆膜を形成 し、各被覆膜の膨れの状況を観察した。

〇:塗膜表面に膨れがない。

△: 塗膜表面の膨れが全面積の50%未満。

×: 塗膜表面の膨れが全面積の50%以上。

法に準じて測定した。すなわち電着塗装鋼板の代わりに 10 【0020】本発明の共重合体ラテックスを用いて調製 した制振性組成物は、優れた密着性と耐ブリスター性を 示したのに対し、ブタジエン量が50重量%を越える比 較例1,2の共重合体ラテックスを用いて調製した制振 性組成物は耐ブリスター性に劣り、メタクリル酸グリシ ジルを含有していない比較例3~8の共重合体ラテック スを用いて調製した制振性組成物は、密着性が非常に劣 っていることが明らかである。

[0021]

【発明の効果】本発明の共重合体ラテックスを用いて調 20 製した制振性組成物は、高い制振性、密着性および耐ブ リスター性を被膜に与え、有機溶媒を含まず、焼却処時 に塩化水素を発生させないので、環境汚染の恐れもな 67°

フロントページの続き

(72)発明者 辻 正明

大阪府大阪市淀川区十三本町二丁目17番85 号 武田薬品工業株式会社化学品カンパニ 一内

Fターム(参考) 4J038 CA021 CC141 CH011 CH171 DB361 DB371 KA08 MA08 MA10 NA12